



**GOVERNO DO DISTRITO FEDERAL**  
**INSTITUTO DE GESTÃO ESTRATÉGICA DE SAÚDE DO DISTRITO FEDERAL**  
**Núcleo de Compras Diversas**

**EDITAL DO CHAMAMENTO Nº 359/2023**

O Instituto de Gestão Estratégica de Saúde do Distrito Federal – IGESDF, pessoa jurídica de direito privado, constituída sob a forma de Serviço Social Autônomo (SSA), regulamentado por meio do Decreto nº 39.674, de 20 de fevereiro de 2019, sediado no TR SIA TRECHO 17 RUA 06 LOTE 115, ZONA INDUSTRIAL (GUARÁ), BRASÍLIA-DF, CEP: 71.200-216, por meio da Gerência de Compras, torna público para o conhecimento dos interessados que realizará processo de compra/contratação, na forma eletrônica, do tipo **MENOR PREÇO POR ITEM**, visando a **AQUISIÇÃO DE MESA CIRÚRGICA ELÉTRICA E MICROSCÓPIO CIRÚRGICO OFTALMOLÓGICO, com montagem e garantia técnica**, nos termos do Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF, aprovado pela Portaria Nº 611 do Conselho de Administração, publicado na Pag. 25 do DODF Nº 181, conforme Resolução CA/IGESDF nº 04/2022.

**1. DO OBJETO**

1.1. O presente processo de aquisição/contratação tem por objeto a **AQUISIÇÃO DE MESA CIRÚRGICA ELÉTRICA E MICROSCÓPIO CIRÚRGICO OFTALMOLÓGICO, com montagem e garantia técnica**, conforme descrição detalhada indicada no item **2 do Elemento Técnico - ANEXO I** deste Edital, para atender às necessidades das unidades de saúde administradas pelo Instituto de Gestão Estratégica de Saúde do Distrito Federal – IGESDF, conforme condições estabelecidas neste Edital e seus anexos.

**2. DO PRAZO PARA ACOLHIMENTO DE PROPOSTAS**

2.1. O período de acolhimento das propostas será de 05 (cinco) dias úteis, contados da publicação do Edital no site oficial do IGESDF ([www.igesdf.org.br](http://www.igesdf.org.br)).

**3. DO REGRAMENTO**

3.1. Este processo de compras e contratação respeitará o disposto no Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF, disponível no endereço eletrônico [Regulamento de Compras 2022 - IGESDF](#).

**4. DAS CONDIÇÕES PARA PARTICIPAÇÃO**

4.1. Poderão participar dos processos de compras e contratações do IGESDF, as pessoas naturais e jurídicas brasileiras ou estrangeiras legalmente autorizadas a funcionar no Brasil, as quais possuam regularidade jurídica, fiscal e trabalhista em plena vigência.

4.2. As compras ou contratações de âmbito internacional ajustar-se-ão às diretrizes estabelecidas pelos órgãos federais responsáveis pela política monetária e pela política de comércio exterior.

4.3. Todos os documentos emitidos em língua estrangeira deverão ser acompanhados de tradução juramentada e estar dentro do prazo de validade.

4.4. Fica vedada a participação nos processos de compras e contratações, conforme vedações previstas nos incisos I a V do artigo 5º da Resolução SEI-GDF nº 04/2022:

4.4.1. Dirigente ou empregado do IGESDF, incluindo os membros da Diretoria Executiva e dos Conselhos de Administração, Fiscal;

4.4.2. Servidor público ou detentor de cargo em comissão ou função comissionada ou gratificada, no âmbito da Secretaria de Estado de Saúde do Distrito Federal - SES/DF, que possa ter conflito de interesse com o IGESDF, na execução do contrato de gestão firmado com o Poder Executivo, por intermédio da SES/DF;

4.4.3. Parentes consangüíneos ou afins até o terceiro grau de pessoas elencadas nos Subitens 4.4.1 e 4.4.2;

4.4.4. Empresas apenas com suspensão pelo IGESDF;

4.4.5. Pessoas jurídicas nas quais as pessoas elencadas nos subitens 4.4.1 e 4.4.2 tenham participação.

4.4.5.1. Entende-se como participação societária a titularidade individual direta, como acionista, detentor de mais de 0,3% (três décimos por cento) no capital social de sociedade por ações e como sócio detentor de cota superior a 2% (dois por cento) no capital social das demais modalidades empresariais.

4.4.5.2. O participante deverá apresentar declaração expressa, conforme modelo apresentado no ANEXO III deste Edital ou similar, atestando que não se enquadra nos casos dos subitens 4.4.1 a 4.4.5.

## 5. DAS DISPOSIÇÕES PRELIMINARES

5.1. Este Edital e seus anexos serão publicados no site oficial do IGESDF ([www.igesdf.org.br](http://www.igesdf.org.br)), bem como na plataforma de compras Bionexo ([www.bionexo.com.br](http://www.bionexo.com.br)), podendo ocorrer ainda, a publicação do Extrato do Edital em outras formas de divulgação, a exemplo de:

5.1.1. Diário Oficial do Distrito Federal;

5.1.2. Redes sociais;

5.1.3. Jornais de grande circulação;

5.1.4. Mensagem Eletrônica a potenciais fornecedores.

## 6. DO PEDIDO DE ESCLARECIMENTO

6.1. A partir da publicação do Edital, os interessados terão até o terceiro dia útil que antecede ao término do período de acolhimento das propostas, para enviar pedidos de esclarecimentos ou questionamentos técnicos sobre a aquisição/contratação.

6.2. Os pedidos deverão ser enviados à Gerência de Compras, por meio do endereço eletrônico: [emendas.propostas@igesdf.org.br](mailto:emendas.propostas@igesdf.org.br), informando no campo assunto o número do Edital.

## 7. DA PROPOSTA DE PREÇOS

- 7.1. O participante deverá cadastrar o preço da cotação, anexar a proposta escrita e anexar a documentação de habilitação na plataforma de compras, por meio do sistema eletrônico no site [www.bionexo.com](http://www.bionexo.com), até a data e horário definidos.
- 7.2. A informação dos dados para acesso deve ser feita na página inicial do site [www.bionexo.com](http://www.bionexo.com) nos campos específicos para login e senha.
- 7.3. Não será aceita, no mesmo item ou lote, a participação de duas ou mais empresas com os mesmos sócios e/ou representantes legais.
- 7.4. O envio da proposta escrita implica no integral conhecimento e atendimento às exigências previstas neste Edital e seus anexos.
- 7.5. O participante será responsável por todas as transações efetuadas em seu nome, assumindo como firme e verdadeira sua proposta de preços.
- 7.6. Encerrado o prazo de cotação na plataforma Bionexo, proceder-se-á com a publicação, no sítio institucional do IGESDF, da relação nominal dos concorrentes.
- 7.7. O participante não relacionado que comprovar ter cadastrado tempestivamente a cotação na plataforma Bionexo, terá o prazo de 01 (um) dia útil para solicitar sua inclusão na relação nominal dos concorrentes.
- 7.8. No mesmo prazo estipulado acima, os participantes do Chamamento que cadastraram a cotação na Bionexo poderão enviar a proposta escrita, caso esta não tenha sido anexada na plataforma de compras Bionexo, atualizar ou complementar os documentos de habilitação exigidos no Chamamento.

## 8. DOS CRITÉRIOS DE ACEITABILIDADE DAS PROPOSTAS

- 8.1. Até a data final estabelecida para a cotação de preços na plataforma de compras, o fornecedor deverá anexar proposta assinada pelo representante legal da empresa, sem emendas, acréscimos, borrões, rasuras, ressalvas, entrelinhas ou omissões, sob pena de desclassificação, salvo se, inequivocamente, tais falhas não impedirem a exata compreensão de seu conteúdo.
- 8.2. A proposta de preços deverá conter:
  - 8.2.1. Razão social, número do CNPJ, endereço completo, telefones fixo e celular e endereço eletrônico do fornecedor;
  - 8.2.2. Nome do representante legal da Empresa e os respectivos dados;
  - 8.2.3. Número do processo do chamamento;
  - 8.2.4. Especificação clara, completa e detalhada do objeto, bem como a quantidade conforme Edital e seus anexos;
  - 8.2.5. Declaração de validade da proposta de 90 (noventa) dias contados da data de encerramento da cotação;
  - 8.2.6. Prazo de pagamento conforme previsão do **item 17** deste Edital;
  - 8.2.7. Prazo de entrega conforme previsto no **item 4 do Elemento Técnico - Anexo I** deste Edital;
  - 8.2.8. Dados bancários informando o nome do banco e o código, o número da agência e o número da conta corrente;
- 8.3. O preço deverá ser apresentado em moeda corrente nacional, devendo nele estarem incluídas todas as despesas (tributos, encargos sociais, preços públicos, embalagens, fretes, seguros e, outros que porventura possam recair sobre o objeto).
- 8.4. Prevalecerão no caso de divergências, as informações do Elemento Técnico sobre o Edital, o preço unitário sobre o total, os valores por extenso sobre os numéricos e o preço cadastrado na plataforma de compras sobre a proposta escrita.

8.5. A apresentação da proposta implicará a tácita admissão de que a documentação técnica e os esclarecimentos prestados foram suficientes para que os serviços sejam executados nas condições estipuladas pelo contrato e seus anexos.

8.6. Os preços unitários deverão ser apresentados com no máximo 04 (quatro) casas decimais após a vírgula e o preço total do item não poderá conter mais de 02 (duas) casas decimais após a vírgula.

8.7. Quanto ao cumprimento das exigências técnicas, será solicitado o parecer técnico da área demandante ou especializada, caso necessário.

8.8. Serão desclassificadas as propostas de preços que não atenderem às exigências do presente Edital e seus anexos, forem omissas ou apresentarem irregularidade insanáveis, tais como: valores manifestamente inexequíveis, exorbitantes, iguais a zero ou acima dos preços praticados no mercado.

## 9. DA DOCUMENTAÇÃO DE HABILITAÇÃO

O participante deverá apresentar declaração expressa, conforme modelo apresentado no ANEXO III deste edital, atestando que não se enquadra nas vedações previstas nos incisos I a V do artigo 5º da Resolução SEI-GDF nº 04/2022.

9.1. A empresa participante deverá apresentar os documentos referentes à regularidade fiscal, jurídica e técnica em ato conjunto com a apresentação da proposta comercial.

9.2. A documentação exigida para fins de habilitação fiscal, jurídica e técnica poderá ser substituída pela consulta à regularidade no SICAF, Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores, bem como em consulta aos documentos cadastrados na plataforma Bionexo, podendo ser apresentada apenas a documentação com vigência expirada ou complementar não contemplada nos sistemas e solicitada neste Edital.

### 9.3. Regularidade Fiscal:

9.3.1. CNPJ – Comprovante de inscrição e de situação cadastral no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica;

9.3.2. União – Certidão Negativa de regularidade com a Fazenda Federal, mediante certidão conjunta negativa de débitos, ou positiva com efeitos de negativa, relativos aos tributos federais e à Dívida Ativa da União;

9.3.3. CNDT – Certidão Negativa de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas, ou certidão positiva com efeitos de negativa;

9.3.4. FGTS – Certidão Negativa de regularidade relativa ao Fundo de Garantia do Tempo de Serviço, mediante Certificado de Regularidade;

9.3.5. Certidão Negativa de regularidade perante as Fazendas Municipal, Estadual ou Distrital da sede do CONTRATADA;

9.3.6. CEIS – Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas, mantido pela Controladoria Geral da União;

9.3.7. CNJ – Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Atos de Improbidade Administrativa, mantido pelo Conselho Nacional de Justiça;

9.3.8. TCU – Lista de Inidôneos, mantida pelo Tribunal de Contas da União; e

9.3.9. Certidão Negativa de Falência ou Concordata (art.192, Lei nº11.101/2005), Recuperação Judicial ou Extrajudicial e Execução patrimonial, expedidas pelo setor de distribuição da Justiça Comum, Justiça Federal e Justiça do Trabalho do domicílio ou domicílios da pessoa física ou jurídica.

### 9.4. Habilitação Jurídica:

9.4.1. Cópia da Cédula de identidade, quando se tratar de Pessoa Física;

- 9.4.2. No caso de empresa individual: registro empresarial na junta comercial;
- 9.4.3. No caso de sociedades comerciais: Ato Constitutivo, Estatuto ou Contrato Social em vigor, devidamente registrado na junta comercial. Os documentos deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva;
- 9.4.4. Documento comprobatório de seus administradores reconhecido nacionalmente (CNH, carteira de identidade, registro profissional ou outro);
- 9.4.5. No caso de sociedades por ações: Ato Constitutivo, Estatuto ou Contrato Social em vigor, devidamente registrado, acompanhado de documentos de eleição de seus administradores, em exercício;
- 9.4.6. No caso de sociedades civis: inscrição do Ato constitutivo e alterações subsequentes no Registro civil das Pessoas Jurídicas, prova de diretoria em exercício; acompanhada de prova de diretoria em exercício;
- 9.4.7. No caso de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no país: decreto de autorização e ato de registro ou autorização para funcionamento expedido pelo órgão competente, quando a atividade assim o exigir;
- 9.4.8. Para todos os efeitos, considera-se como Ato Constitutivo, Estatuto ou Contrato Social em vigor, o documento de constituição da empresa, acompanhado da (s) última (s) alteração (ões) referente (s) à natureza da atividade comercial e à administração da empresa, ou a última alteração consolidada.

9.5. **Quanto à Representação:**

- 9.5.1. Os documentos de representação legal poderão ser apresentados no momento da proposta ou no momento da formalização contratual.
- 9.5.2. Se representante legal apresentar procuração por instrumento particular ou público, com poderes para praticar os atos pertinentes da Seleção de Fornecedores;
- 9.5.3. Na hipótese de procuração por instrumento particular, deverá vir acompanhada do documento constitutivo do proponente ou de outro documento em que esteja expressa a capacidade/competência do outorgante para constituir mandatário; e
- 9.5.4. O representante legal constante na procuração deverá apresentar documento comprobatório autenticado reconhecido nacionalmente (CNH, carteira de identidade, registro profissional ou outro), assim como do sócio outorgante.

9.6. **Referentes à Habilitação Técnica:**

- 9.7. Apresentar os documentos exigidos no item **07 do Elemento Técnico - Anexo I** deste Edital.

10. **DAS AMOSTRAS E PROSPECTOS**

- 10.1. O IGESDF se reserva o direito de solicitar amostras, prospectos, bulas, catálogos, fichas técnicas e/ou informações detalhadas para constatar se o produto ofertado apresenta as especificações exigidas no Elemento Técnico e seus Anexos.
- 10.2. Quando solicitado, a amostra deverá ser apresentada no **prazo máximo de 05 (cinco) dias úteis**, contados da solicitação, juntamente com os catálogos, bula e/ou prospectos que contenham a descrição detalhada, em português, do produto ofertado.
- 10.3. Será reprovada, para o item avaliado, a proposta da empresa que não entregar a amostra no prazo previsto ou entregar a amostra fora das especificações mínimas exigidas neste Edital e seus Anexos.
- 10.4. Excepcionalmente, mediante apresentação de justificativa e/ou código de rastreamento da entrega, o prazo de recebimento das amostras poderá ser prorrogado, desde que a prorrogação do prazo não ofereça risco à continuidade dos serviços prestados pelo IGESDF.

- 10.5. O local de entrega da(s) amostra(s) será informado no momento da convocação.
- 10.6. As amostras entregues sem a devida identificação poderão acarretar na desclassificação da empresa, serem desconsideradas, bem como descartadas ou destinadas para outros fins sem ônus para o IGESDF.
- 10.7. As informações das avaliações de amostras estão estipuladas conforme **item 9 do Elemento Técnico - Anexo I** deste Edital.
- 10.8. Caso o equipamento apresentado seja reprovado, o Fornecedor será automaticamente desclassificado.
- 10.9. A qualquer momento, durante o processo, o local de entrega das amostras poderá sofrer modificações, a critério do IGESDF.

## 11. DO CRITÉRIO DE JULGAMENTO DAS PROPOSTAS

- 11.1. Será adotado o critério de **MENOR PREÇO POR ITEM**, no julgamento das propostas que atenda adequadamente a descrição do objeto e as condições de participação do Chamamento.

## 12. DAS CONDIÇÕES DE ENTREGA E UNIDADE/LOCAL DE ENTREGA

- 12.1. Conforme estipulados nos **itens 4 e 5 do Elemento Técnico - Anexo I** deste Edital.

## 13. DA NEGOCIAÇÃO

- 13.1. Após a seleção da proposta mais vantajosa, inclusive com emissão de parecer técnico favorável da área técnica, a Gerência de Compras poderá negociar com as empresas para obtenção de preços e/ou condições melhores para o IGESDF.
- 13.2. A Gerência de Compras efetivará a publicação, no sítio institucional do IGESDF, do resultado preliminar do certame, contendo o valor da menor proposta.
- 13.3. Após a publicação do resultado preliminar, será aberto prazo de 01 (um) dia útil para negociação, no qual todas as concorrentes poderão manifestar interesse em reduzir o valor ofertado para patamar inferior ao vencedor provisório, devendo apresentar, no mesmo prazo, a proposta negociada.
- 13.3.1. Não será admitida proposta apresentada intempestivamente.
- 13.4. Na fase de negociação, poderá ser solicitada a prorrogação do prazo de validade da proposta apresentada.
- 13.5. Na análise de aceitabilidade do preço ofertado, poderão ser solicitadas à empresa participante, cópias de no mínimo 03 (três) notas fiscais emitidas a, no máximo, 90 (noventa) dias ou contratos vigentes com outras empresas.
- 13.6. Na impossibilidade de apresentação de notas fiscais emitidas a, no máximo, 90 (noventa) dias ou contratos vigentes, a empresa deverá apresentar declaração, conforme modelo apresentado no ANEXO IV deste Edital, informando os motivos e atestando que os preços praticados são compatíveis com os preços de mercado, sob pena de incorrer na prática do crime previsto no art. 299 do Código Penal.
- 13.7. Após a fase de negociação será declarada vencedora a empresa que apresentar a melhor proposta negociada, obedecendo aos critérios definidos.
- 13.8. Quando houver empate entre duas ou mais empresas qualificadas, será encaminhado e-mail de renegociação, simultaneamente em cópia oculta às empresas, informando-as do empate e estabelecendo o prazo de 04 (quatro) horas para retorno da proposta renegociada.

13.9. Permanecendo a situação de empate, serão utilizados ordenadamente os seguintes critérios:

13.9.1. Primeiro: Maior quantidade de itens com menor preço aprovados no processo;

13.9.2. Segundo: Empresa nacional;

13.9.3. Terceiro: Empresa com maior tempo de atividade no mercado;

13.9.4. Quarto: Sorteio.

13.10. Em caso de utilização do quarto critério, o sorteio será realizado por comissão constituída de no mínimo 03 (três) membros funcionários do IGESDF, que registrará o fato em Ata e esta por sua vez passará a ser parte integrante do processo.

13.11. Nos casos em que a empresa participante com a proposta mais vantajosa não atender às exigências e condições deste Edital e seus anexos, a Gerência de Compras examinará a proposta subsequente na ordem de classificação, sucessivamente, até a apuração de uma proposta que atenda completamente a todos os requisitos exigidos.

## 14. DOS RECURSOS

14.1. Será publicada no sítio institucional do IGESDF a Ata Final de Resumo de Compras, na qual constará o histórico do processo.

14.2. Do resultado final caberá recurso administrativo, a ser interposto no prazo de 02 (dois) dias úteis, contados da publicação da Ata Final de Resumo de Compras.

14.3. A falta de manifestação do fornecedor de interpor recurso importará na decadência do direito de sua apelação.

14.4. Não havendo recurso quanto à declaração de vencedor, o objeto será adjudicado ao concorrente melhor classificado, encaminhando o processo para homologação da autoridade superior.

## 15. DA HOMOLOGAÇÃO

15.1. Concluída a etapa de seleção de fornecedores, a autoridade competente procederá a adjudicação do objeto à empresa vencedora e, posteriormente realizará a homologação do processo.

15.2. Todos os avisos pertinentes a este processo de aquisição/contratação serão publicados no site oficial do IGESDF ([www.igesdf.org.br](http://www.igesdf.org.br)), não podendo os interessados alegar desconhecimento da informação.

## 16. DO INSTRUMENTO CONTRATUAL

16.1. Homologado o resultado do processo de compras e contratação, o vencedor deverá providenciar seu cadastro de usuário externo na plataforma SEI – conforme instruções apresentadas no Anexo V deste edital, tendo o prazo de até 03 (três) dias úteis, contados a partir da data de sua convocação, para assinar o instrumento contratual ou aceitar os termos equivalentes - Anexo VI, sob pena de decair do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas.

16.2. A vigência do Instrumento Contratual e/ou Ata Registro de Preço será conforme o estipulado no **item 4 do Elemento Técnico - Anexo I** deste edital.

16.3. A partir da assinatura do instrumento contratual ou aceite dos termos, a contratada deverá iniciar o fornecimento do objeto de acordo ao informado no Elemento Técnico, conforme quantidades solicitadas.

16.4. A contratada se obriga a manter o fornecimento de bens e serviços, caso exista risco a vida dos pacientes, por no mínimo 90 (noventa) dias ou até a celebração de contrato com outro fornecedor.

## 17. DO PAGAMENTO

17.1. Os pagamentos à empresa que vier a ser contratada neste processo, serão feitos nos termos previstos no Instrumento Contratual, consoante os preços estabelecidos na Proposta de Preço, e observadas as disposições deste Edital e seus Anexos, **em até 30 (trinta) dias corridos** após o recebimento do produto a contento e emissão do documento fiscal válido em nome do IGESDF, com todos os campos preenchidos discriminando valor unitário e total do item, sem rasuras, devidamente atestados pelo funcionário responsável pelo recebimento do produto, constando, ainda, o número do banco, da agência e da conta corrente onde deseja receber seu crédito.

## 18. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

18.1. O acompanhamento dos atos processuais deverá ser feito por meio do site <https://www.igesdf.org.br/>.

18.2. Não serão considerados os documentos e propostas que não estiverem de acordo com as condições deste Edital e seus anexos, quer por omissão, quer por discordância.

18.3. Poderá o IGESDF revogar ou anular qualquer ato constitutivo ou derivado neste processo de aquisição/contratação, no todo ou em parte, por conveniência administrativa e interesse público devidamente justificado, sem que caiba ao fornecedor direito à indenização, salvo em caso de dano efetivo disso resultante e na forma da lei.

18.4. O IGESDF poderá valer-se de pareceres técnicos e/ou jurídicos exarados por empregado/comissão devidamente constituídos, para embasar sua decisão quando do julgamento das fases de habilitação e proposta.

18.5. A falsidade de qualquer documento apresentado ou a inverdade das informações nele contidas implicará a imediata desclassificação da empresa que o tiver apresentado, ou, caso tenha sido vencedora, poderá implicar na rescisão do contrato, sem prejuízo das demais sanções cabíveis.

18.6. É facultado ao IGESDF, em qualquer fase do processo de aquisição/contratação, promover diligências com vistas a esclarecer ou a complementar a instrução do mesmo, vedada a inclusão posterior de documento ou informação que deveria constar originalmente na proposta.

18.7. O fornecedor convocado para prestar qualquer esclarecimento adicional deverá fazê-lo no prazo determinado, sob pena de desclassificação/inabilitação.

18.8. Na contagem dos prazos, excluir-se-á o dia do início e incluir-se-á o do vencimento, e considerar-se-ão os dias consecutivos, exceto quando for explicitamente disposto em contrário.

18.9. Não havendo expediente ou ocorrendo qualquer fato superveniente que impeça o recebimento das propostas e documentações na data marcada, o prazo será automaticamente transferido para o primeiro dia útil subsequente, no mesmo horário e local, anteriormente estabelecidos, desde que não haja comunicação em contrário.

18.10. Os casos não previstos neste Edital serão decididos pela Autoridade Competente do IGESDF.

18.11. A empresa participante/contratada deverá manter seus dados sempre atualizados em todos os canais disponíveis de comunicação.

18.12. O descumprimento total ou parcial das obrigações assumidas caracterizará a inadimplência do fornecedor e/ou do detentor, sujeitando-o às penalidades previstas no Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF e no instrumento contratual.



18.13. O foro designado para julgamento de quaisquer questões judiciais resultante deste Edital de Chamamento será o da circunscrição judiciária de Brasília-DF.

19. **ANEXOS**

19.1. Fazem parte integrante do presente Edital os anexos a seguir listados:

Anexo I	Elemento Técnico
Anexo II	Modelo de Proposta
Anexo III	Modelo de Declaração de não vínculo
Anexo IV	Modelo de Declaração de preços
Anexo V	Instrução de acesso Externo ao SEI - 119973183
ANEXO VI	Minuta de Contrato - 119845877

	<p><b>NEOSNARDO BARBOSA NUNES JÚNIOR</b> Especialista em Compras e Contratos</p>
--	--

	<p><b>KÁTIA LÚCIA BARROS</b> Chefe do Núcleo de Compras Diversas</p>
--	--

	<p><b>ELAINE CRISTINA DE AZEVEDO</b> Gerente de Compras</p>
--	---

**ANEXO I AO EDITAL 359/2023 - ELEMENTO TÉCNICO**  
**INFORMAÇÕES EXTRAÍDAS DO ELEMENTO TÉCNICO Nº 75/2023**  
**- IGESDF/UCAD/SUCAD/GGLOG/GEENG - Doc SEI (115795573)**

<p><b>ELEMENTO TÉCNICO</b> Nº 75/2023 - IGESDF/UCAD/SUCAD/GGLOG/GEENG</p>
---

1. **DO OBJETO**

1.1. O presente Elemento Técnico tem por objeto **aquisição de Mesa Cirúrgica Elétrica e Microscópio Cirúrgico Oftalmológico**, com instalação e garantia técnica, de acordo com as especificações, quantidades e condições, nos termos do Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF, publicado no DODF Nº 181 em 26 de setembro de 2022, para atender as necessidades do Instituto de Gestão Estratégica de Saúde do Distrito Federal - IGESDF.

1.2. Os itens serão fornecidos conforme programação constante na Ordem de Fornecimento.

1.3. No momento da entrega, a empresa deverá cumprir as seguintes exigências:

1.3.1. Os equipamentos deverão estar identificados e com todas as informações em língua portuguesa, de acordo com o que dispõe o art. 31 do Código de Defesa do Consumidor da Lei nº 8.078/1990;

1.3.2. Os equipamentos deverão possuir Registro na ANVISA ou justificativa de dispensa de registro, caso aplicável.

## 2. ESPECIFICAÇÃO DETALHADA DO OBJETO A SER CONTRATADO

2.1. Os seguintes anexos integram este Elemento Técnico e especificam detalhadamente o Objeto de aquisição:

- Anexo I - Especificações Técnicas do Objeto;
- Anexo II - Comprovação da especificações Técnicas do Objeto; (Para preenchimento da participante)
- Anexo III - Indicação do fiscal do contrato, e seu respectivo substituto.

2.2. O quantitativo a ser adquirido foi definido para atender ao grupo de equipamentos de Centro Cirúrgico Plano de Trabalho SEI Nº 114010449 destinado à renovação do Parque Tecnológico e ativação de leitos bloqueados do Hospital de Base do Distrito Federal.

Quadro 1- Relação de equipamentos a serem adquiridos

ITEM	EQUIPAMENTO	QUANTIDADE
1	Mesa Cirúrgica Elétrica	04
2	Microscópio Cirúrgico Oftalmológico	01

## 3. JUSTIFICATIVA PARA A AQUISIÇÃO E/OU CONTRATAÇÃO DO SERVIÇO

3.1. O IGESDF proporciona ações e serviços de saúde hospitalar, ressaltando a formação profissional e a educação permanente, bem como a prestação de serviços públicos nas atividades correlatas e inerentes à saúde pública, atuando exclusivamente no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS).

3.2. O IGESDF abrange dois hospitais, sendo Hospital de Base (HB) e Hospital Regional de Santa Maria (HRSM), além de 13 (treze) Unidades de Pronto Atendimento 24h em funcionamento.

3.3. A renovação do parque tecnológico do Hospital de Base faz parte das estratégias de gestão do IGESDF e é prioridade da gestão atual. Os benefícios em oferecer aos profissionais de saúde seus serviços aumenta qualidade do mesmo em favorecimento a todos os usuários do sistema SUS.

3.4. A aquisição dos itens deste Plano de Trabalho levará a modernização do parque tecnológico do HB/IGESDF, sempre com foco contínuo na melhoria da qualidade e na ampliação do aumento da produtividade, possibilitando aos médicos solicitantes dos exames uma melhor determinação no que se refere ao diagnóstico e avaliação da efetividade terapia permitindo reduzir o tempo de internação e proporcionando menor tempo na recuperação dos pacientes atendidos, assim como reabertura de salas cirúrgicas para cirurgias gerais, oncológicas, vasculares, urológicas e neurológicas, além de leitos de UTI coronariana.

3.5. Além disso, tal aquisição tem como resultado esperado: a redução das filas de espera para exames, procedimentos cirúrgicos eletivos de média e alta complexidade à população pelo Sistema Único de Saúde – SUS; além de equacionar a distribuição de horários cirúrgicos e de exames, bem como a otimização dos fluxos internos de agendamento dos procedimentos operatórios, prover melhores condições de trabalho a equipe médica e assistencial que atuam nas salas cirúrgicas, além da melhoria na tomada de decisão assistencial em relação a múltiplas patologias que necessitam de intervenção cirúrgica, condizentes com os atendimentos de média e alta complexidade.

3.6. A presente contratação visa cumprir os objetos do Plano de Trabalho relacionado ao uso do recurso proveniente da Portaria nº 443 de 3 de abril de 2023 do Ministério da Saúde (111908680), acostado ao processo SEI 00060-00017359/2023-05.

3.7. Posto isso, a seguir temos a distribuição do quantitativo dos equipamentos deste elemento técnico por unidade:

- **Hospital de Base do Distrito Federal**
  - 04 (quatro) Mesas Cirúrgicas Radiotransparente;
  - 01 (um) Microscópio Cirúrgico Oftalmológico;

#### 4. PRAZO DESEJADO PARA ENTREGA DO BEM E/OU INÍCIO DA PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS E A PREVISÃO DE VIGÊNCIA CONTRATUAL

4.1. O prazo para entrega dos equipamentos do Anexo I, contado da emissão da Ordem de Fornecimento, será de:

ITEM	EQUIPAMENTO	PRAZO DE ENTREGA
1	Mesa Cirúrgica Elétrica	90 dias corridos
2	Microscópio Cirúrgico Oftalmológico	120 dias corridos

4.1.1. A critério do IGESDF, poderá ser estabelecido prazo superior de entrega.

4.2. O instrumento contratual decorrente do presente Elemento Técnico terá vigência a partir da data de sua assinatura até o recebimento definitivo do objeto.

4.3. A referida vigência não exonera o fornecedor do cumprimento da garantia prevista no presente Elemento Técnico do(s) equipamento(s), contados a partir da data do termo de recebimento definitivo do objeto.

#### 5. UNIDADE NA QUAL O BEM DEVERÁ SER ENTREGUE E/OU O SERVIÇO DEVERÁ SER PRESTADO

5.1. O(s) produto(s) deverá(ão) ser entregue(s) ao Núcleo de Patrimônio, aos cuidados da Engenharia Clínica de cada unidade, no(s) seguinte(s) endereço(s):

Quadro 2 - Local de entrega dos equipamentos

UNIDADE	ENDEREÇO
Hospital de Base do Distrito Federal	SMHS QUADRA 101 AREA ESPECIAL - Bloco A, CEP: 70.335-900 - BRASÍLIA/DF

5.2. Horário de recebimento: segunda a sexta-feira de 09 às 17 horas.

5.3. O Fornecedor dirigir-se-á ao local da entrega munido da Nota Fiscal e da Ordem de Fornecimento.

5.4. Durante a vigência do Contrato, o local de entrega para fornecimento poderá sofrer modificações, a critério do IGESDF. Neste caso, o novo endereço para entrega constará na Ordem de Fornecimento.

- 5.5. Os produtos deverão ser entregues no interior do local designado e o descarregamento dos mesmos será de responsabilidade do Fornecedor, assim como montagem e instalação, quando aplicável.
- 5.6. Os certificados de calibração dos equipamentos deverão ser entregues juntamente aos equipamentos, caso a calibração seja aplicável.
- 5.7. O fornecedor deverá indicar na(s) nota(s) fiscal(is), além de outras informações exigidas de acordo com a legislação específica:
- I - Número da ordem de fornecimento;
  - II - O nome do equipamento;
  - III - A marca, o modelo e o nome comercial;
  - IV - Número do registro do produto na ANVISA/MS, quando couber.
- 5.8. Em caso de descumprimento, a empresa estará sujeita às penalidades previstas neste Elemento Técnico e no Regulamento Próprio de Compras e Contratações do IGESDF.
- 5.9. O(s) produto(s) deverá(ão) ser entregue(s) dentro da mais perfeita integridade, sem avarias ou estragos, observando o seguinte:
- 5.9.1. A embalagem original deve estar em perfeito estado, sem sinais de violação, de acordo com legislação pertinente, e identificada com as informações: especificação, quantidade, data de fabricação, número de série, número do registro/cadastro do produto na ANVISA/MS, quando for o caso;
- 5.9.2. A embalagem deve ser adequada à natureza do objeto, portanto, resistente ao peso, à forma e às condições de transporte. Além disso, as embalagens externas (secundárias) devem apresentar as condições corretas de armazenamento do produto (temperatura, umidade, empilhamento máximo);
- 5.10. Junto ao equipamento, deverá ser entregue o cronograma anual de manutenções preventivas.

## 6. INDICAÇÃO DO FISCAL DO CONTRATO, E SEU RESPECTIVO SUBSTITUTO

- 6.1. Conforme **Anexo III**.
- 6.2. A fiscalização e atesto da(s) Nota(s) Fiscal(is) serão realizados pela Engenharia Clínica, conjuntamente com as Unidades solicitantes do(s) equipamento(s).
- 6.3. O acompanhamento e a fiscalização da execução da contratação consistem na verificação da conformidade do(s) produto(s);
- 6.4. A verificação do(s) produto(s) deverá ser realizada com base nos critérios previstos neste Elemento Técnico;
- 6.5. O representante da Contratante deverá promover o registro das ocorrências verificadas, adotando as providências necessárias ao fiel cumprimento das obrigações;
- 6.6. O descumprimento total ou parcial das demais obrigações e responsabilidades assumidas pela Contratada ensejará a aplicação das penalidades, previstas neste Elemento Técnico;
- 6.7. A fiscalização de que trata esta cláusula não exclui nem reduz a responsabilidade da Contratada, inclusive perante terceiros, por qualquer irregularidade, ainda que resultante de imperfeições técnicas, vícios redibitórios, ou emprego de material inadequado ou de qualidade inferior e, na ocorrência desta, não implica em corresponsabilidade da Contratante ou de seus agentes e prepostos.

## 7. HABILITAÇÕES DA EMPRESA

- 7.1. Deverão ser apresentados os seguintes documentos de Habilitação Técnica:
- a) Registros dos produtos, notificação ou dispensa do registro, no Ministério da Saúde/ANVISA, devendo constar a validade (dia/mês/ano) ou Cópia autenticada do registro no Ministério da Saúde publicado no D.O.U., grifando o número relativo a cada produto cotado ou Cópia emitida eletronicamente através do sítio da Agência Nacional da Vigilância Sanitária.

- b) Para facilitar a análise dos comprovantes de regularidade do registro do produto cotado junto ao Ministério da Saúde, o fornecedor deverá indicar em cada registro o respectivo item licitado.
- c) O número do Registro do produto na ANVISA ou a dispensa de Registro deverão ser rigorosamente especificados na proposta.
- d) Ficará a cargo do Fornecedor, provar que o produto objeto do Ato Convocatório não está sujeito ao regime da Vigilância Sanitária.
- e) **Alvará Sanitário/ Licença Sanitária ou Licença de Funcionamento**, expedidos pela Vigilância Sanitária Municipal, Estadual ou Distrital de acordo com a sede do fornecedor.
- f) **Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE)** emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA.
- g) Comprovação de Assistência Técnica autorizada no Brasil que poderá ser a relação de assistências técnicas autorizadas emitida pelo fabricante ou declaração do fabricante informando o atendimento na região de instalação do equipamento.

7.2. A qualquer momento durante o processo ou no prazo de vigência do instrumento contratual, o IGESDF poderá solicitar, para fins de comprovação, as cópias ou os originais da documentação exigida neste Elemento Técnico.

## 8. SOLICITAÇÃO DE APRESENTAÇÃO DE PROSPECTO

8.1. Em caso de dúvidas sobre a apresentação do produto cotado, a equipe técnica do IGESDF poderá requerer informações complementares, por meio de bulas, catálogos, fichas técnicas e/ou informações detalhadas para constatar as especificações exigidas nesse Elemento Técnico e seus Anexos.

8.2. As amostras deverão ser apresentadas por meio de catálogo original do fornecedor/fabricante, além de descritivo completo do equipamento.

8.3. Poderá ser solicitada demonstração do produto ofertado, de modo que haja validação por parte da área assistencial.

## 9. AVALIAÇÃO DE AMOSTRAS

9.1. A apresentação de amostras(catálogo original do fornecedor/fabricante, além de descritivo completo do equipamento) divergentes das especificações contidas no elemento técnico e seus Anexos acarretará a desclassificação da empresa para aquele item.

9.2. Nesse caso, o produto deverá ser apresentado em até 5 (cinco) dias úteis, sendo recolhido pela empresa em até 3 (três) dias úteis após a conferência e testes.

9.3. O produto será avaliado por comissão a ser indicada posteriormente pela Gerência de Engenharia Clínica.

9.4. A convocação para a demonstração do equipamento poderá ser realizada por e-mail, mensagem, ligação telefônica ou publicação no site do IGESDF.

9.5. Nesse caso, o produto deverá ser apresentado em até 5 (cinco) dias úteis da convocação, sendo recolhido pela empresa em até 3 (três) dias úteis após a conferência e testes.

## 10. LOCAL EM QUE DEVERÃO SER APRESENTADAS AS AMOSTRAS

10.1. O local de entrega da(s) amostra(s) será informado no momento da convocação. Caso o equipamento apresentado seja reprovado, o Fornecedor será automaticamente desclassificado.

## 11. CRITÉRIOS DE JULGAMENTO DAS PROPOSTAS

11.1. No julgamento das propostas será adotado o critério de **MENOR PREÇO POR ITEM**, que atenda adequadamente à descrição do objeto e demais requisitos deste Elemento Técnico.

11.2. Nos preços já deverão estar consideradas todas as despesas com tributos, fretes, transportes, seguros e demais despesas que incidam direta ou indiretamente no fornecimento do objeto deste Elemento Técnico.

11.3. O parecer técnico identificará de forma clara e detalhada os requisitos não atendidos, na proposta reprovada.

11.4. Juntamente com a proposta, a empresa deverá entregar a tabela do "ANEXO II - ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS" preenchida, comprovando por meio do apontamento exclusivamente no Manual do Equipamento registrado na ANVISA e/ou Relatórios e Documentos Técnicos entregues na ANVISA, referentes ao item ofertado, todas as características exigidas nas especificações técnicas deste Elemento Técnico, permitindo a manifestação fundada e conclusiva sobre a equivalência ou superioridade da solução proposta.

11.5. **A proposta deverá ser acompanhada de catálogos originais do fornecedor/fabricante dos produtos e o manual do equipamento utilizado para preenchimento da tabela do "ANEXO II DO ELEMENTO TÉCNICO - ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS".**

## 12. GARANTIA TÉCNICA

12.1. Os equipamentos, periféricos e demais acessórios, partes aplicadas e materiais contidos neste Elemento Técnico deverão apresentar certificado de garantia técnica, por um período de **24 (vinte e quatro) meses** a contar do recebimento definitivo dos mesmos.

12.2. Compreende-se como recebimento definitivo do equipamento; a instalação do equipamento e o respectivo comissionamento realizado pela Gerência de Engenharia Clínica;

12.3. Os equipamentos e materiais ofertados precisam ter assistência técnica autorizada no Brasil. Aqueles equipamentos que **não possuem assistência técnica autorizada na região local onde os equipamentos serão instalados**, deverão ser encaminhados à assistência técnica autorizada mais próxima pela sua representante/distribuidora credenciada e todo custo pela retirada, acondicionamento e transporte do equipamento, assim como sua devolução ao IGESDF será de ônus da CONTRATADA.

Quadro 3 - Periodicidade de garantia para cada equipamento

ITEM	EQUIPAMENTO	PERÍODO DE GARANTIA
1	Mesa Cirúrgica Elétrica	24 meses
2	Microscópio Cirúrgico Oftalmológico	24 meses

12.4. A manutenção deverá ocorrer preferencialmente no local onde estiverem instalados os equipamentos. Caso não seja possível, a remoção, acondicionamento e transporte do equipamento, assim como sua devolução às unidades do IGESDF, se dará sem qualquer ônus para a Contratante, mediante substituição do equipamento em um prazo **de 72 horas úteis** por outro equivalente ou de qualidade superior durante o período de conserto do equipamento substituído.

12.5. No decorrer do período de garantia de aquisição, eventuais defeitos nos equipamentos fornecidos deverão ser prontamente corrigidos pela Contratada. Nesses casos, os produtos (materiais/equipamentos), componentes ou peças deverão ser substituídos, sem ônus para a Contratante no prazo de até **10 (dez) dias úteis** imediatamente após o recebimento dos equipamentos na Assistência Técnica Autorizada, salvo comprovação de impossibilidade por casos fortuitos ou de força maior, reconhecida pela Contratante.

12.6. Sempre que realizado suporte de garantia técnica, deverão ser apresentados relatórios com informações sobre os serviços executados, sobre anormalidades e falhas eventualmente observadas nos materiais e/ou equipamentos.

12.7. No decorrer da garantia de aquisição, será de responsabilidade da Contratada o custeio com transporte e guarda dos produtos, quando retirados para conserto em oficina especializada.

12.8. A Contratada deverá realizar manutenção gratuita nos materiais e equipamentos até o final da garantia de aquisição (2 anos), incluindo manutenção corretiva com substituição de peças, caso necessário, e manutenção preventiva também com substituição de peças, conforme recomendação do fabricante.

12.9. A manutenção preventiva com substituição de peças de todos os equipamentos listados neste Elemento Técnico são de responsabilidade da CONTRATADA.

12.10. As peças substituídas no período da garantia deverão ser novas e originais do fabricante, sem ônus adicionais ao IGESDF.

12.11. Fica a CONTRATADA responsável por vícios ou defeitos de fabricação ou desgaste anormal dos equipamentos e peças no período de garantia, ainda que decorrentes de caso fortuito ou força maior.

12.12. A CONTRATADA deverá garantir a comercialização de peças e suporte técnico no Brasil para o(s) equipamento(s) e demais periféricos, acessórios e materiais pelo prazo mínimo de 10 (dez) anos após o recebimento definitivo do equipamento.

12.13. O prazo de primeiro atendimento será de até **48 (quarenta e oito) horas úteis** contadas da abertura do chamado via telefone ou e-mail, ou plataforma eletrônica da web desconsiderando finais de semana e feriados, e o conserto deverá ser efetuado em **até 10 (dez) dias úteis**, salvo comprovação de impossibilidade por casos fortuitos ou de força maior, reconhecida pela Contratante.

12.14. **Todos os custos de frete e seguro de transporte para remoção e envio do equipamento com defeito e de backup serão ônus da Contratada.**

12.15. Durante a vigência da garantia do equipamento, a CONTRATADA deverá garantir o atendimento técnico disponível em horário comercial.

### 13. TREINAMENTO

13.1. Deverá ser aplicado treinamento operacional gratuito aos colaboradores que irão operar os equipamentos objetos deste elemento técnico, a serem ministrados no local de instalação, sem qualquer custo adicional, para manuseio dos equipamentos que contemple todas equipes da instituição e que utilizarão o(s) equipamento(s), de modo a cobrir os diferentes turnos de trabalho.

13.2. Os treinamentos deverão ser aplicados preferencialmente *in loco*, ou até mesmo realizados de modo remoto, desde que, satisfaça as necessidades da CONTRATANTE e apenas mediante solicitação e/ou aceite da CONTRATANTE.

13.3. O início do treinamento operacional deverá ocorrer em até **2 (duas) semanas** após instalação e testes do equipamento (comissionamento) à CONTRATANTE.

13.4. Caso a CONTRATANTE constate que há a necessidade de reciclagens no treinamento operacional, durante o período de garantia, a CONTRATADA deverá atender sem nenhum ônus adicional, desde que acordado entre as partes com antecedência mínima de 15 (quinze) dias úteis e que não ultrapasse o teto do número de treinamentos, que será de **2 (dois) treinamentos por ano**, durante a vigência da garantia de aquisição. Essas reciclagens quando aplicáveis poderão ser realizadas de modo remoto também, desde que satisfaça as necessidades da CONTRATANTE.

13.5. A empresa será obrigada a fornecer treinamento técnico a no **mínimo 4 (quatro) pessoas da equipe técnica (Engenharia Clínica) do Instituto**, sem ônus à Contratante, de modo a permitir o diagnóstico inicial de eventuais falhas e a execução de manutenções de baixa complexidade nos equipamentos a serem adquiridos, após o término da garantia de aquisição. Esse treinamento técnico também poderá acontecer de modo remoto, quando for aplicável e desde que satisfaça as necessidades da CONTRATANTE.

### 14. OBRIGAÇÕES TÉCNICAS DA CONTRATADA

14.1. Executar o fornecimento do objeto dentro dos padrões estabelecidos pelo IGESDF, de acordo com a especificação do Elemento Técnico, em conformidade com a proposta apresentada, ficando a seu cargo todos os ônus e encargos decorrentes do fornecimento, bem como se responsabilizando por eventuais prejuízos decorrentes do descumprimento de condição estabelecida.

14.2. Ao emitir a nota fiscal o Fornecedor deverá seguir fielmente a descrição do produto, conforme descrição do **Anexo I**.

14.3. Observar os prazos de entrega previamente estabelecidos.

- 14.4. Prover todos os meios necessários à garantia da plena operacionalidade do fornecimento, inclusive considerados os casos de greve ou paralisação de qualquer natureza.
- 14.5. A falta de estoque do objeto cujo fornecimento compete à empresa contratada, não poderá ser alegada com motivo de força maior para o atraso do fornecimento relativo a este Elemento Técnico e não a eximirá das penalidades a que está sujeita pelo não cumprimento dos prazos e demais condições estabelecidas.
- 14.6. Ser responsável por todos os impostos, taxas, encargos fiscais e comerciais que forem devidos em decorrência da execução do objeto deste Elemento Técnico.
- 14.7. Acusar o recebimento da Ordem de Fornecimento encaminhada por meio do endereço eletrônico correspondente ao seu envio.
- 14.8. Manter atualizados os dados cadastrais, comunicando ao IGESDF toda e qualquer alteração.
- 14.9. Fornecer o(s) produto(s), rigorosamente, de acordo com as especificações constantes no Anexo I, não se admitindo procrastinação em função de pedido de revisão de preço ou substituição de marca.
- 14.10. Responsabilizar-se pelo transporte do(s) produto(s) de seu estabelecimento até o local determinado, bem como pelo seu descarregamento até o interior do local de entrega, observando as regras para manutenção da sua qualidade.
- 14.11. Garantir a boa qualidade do(s) produto(s) fornecido(s), respondendo por qualquer deterioração, substituindo sempre que for o caso.
- 14.12. Substituir, após solicitação do Fiscal, ou propor a substituição da(s) marca(s) do(s) produto(s) registrado(s), desde que haja autorização do IGESDF, mantendo no mínimo o(s) padrão(ões) fixado(s) neste Elemento Técnico, sempre que for comprovado que a qualidade da(s) marca(s) atual(is) não atende(m) mais às especificações exigidas ou se encontra(m) fora da legislação aplicável.
- 14.13. Substituir, reparar e corrigir imediatamente após o recebimento, o objeto com avarias ou defeitos, sem qualquer ônus para o IGESDF, no prazo fixado de **10 (dez) dias úteis**, salvo comprovação de impossibilidade, reconhecida pela Contratante.
- 14.14. No decorrer da garantia, será de responsabilidade da Contratada o custeio com transporte e guarda dos produtos, quando retirado para conserto em oficina especializada.
- 14.15. Responder, integralmente, pelos danos causados ao IGESDF ou a terceiros, por sua culpa ou dolo, não reduzindo ou excluindo a responsabilidade o mero fato da execução ser fiscalizada ou acompanhada por parte do IGESDF e dos participantes.
- 14.16. A Contratada deverá realizar manutenção nos materiais e equipamentos durante a vigência da garantia técnica, quando necessário.
- 14.17. O prazo de atendimento será de até **48 horas úteis** contadas da abertura do chamado via telefone ou e-mail.
- 14.18. O reparo deverá ser efetuado em até **10 dias úteis**, salvo comprovação de impossibilidade, reconhecida pela Contratante.
- 14.19. A manutenção deverá ocorrer **preferencialmente** no local onde estiverem instalados os equipamentos. Caso não seja possível, a remoção do equipamento se dará sem qualquer ônus para a Contratante.
- 14.20. Responder, integralmente, pelos danos causados ao IGESDF ou a terceiros, por sua culpa ou dolo, não reduzindo ou excluindo a responsabilidade o mero fato da execução ser fiscalizada ou acompanhada por parte do IGESDF e dos participantes.
- 14.21. Os produtos deverão ser entregues conforme as exigências deste instrumento.
- 14.22. Entregar, juntamente com o equipamento, o Manual de Serviço e o Operacional em português e todos os acessórios para o perfeito funcionamento (cabos, plugues, etc).



- 14.23. O objeto deve estar acompanhado de relação da rede de assistência técnica autorizada no Brasil.
- 14.24. Deverá garantir a prestação de serviços **preferencialmente** *in loco* por meio de representante autorizado pela fábrica no **Distrito Federal e/ou Estado de Goiás** ou diretamente com fabricante;
- 14.25. Deverá instalar os equipamentos nas unidades de destino, conforme estabelecido pela Contratante.
- 14.26. Todo o equipamento, bem como sua instalação, deverá estar de acordo com as leis e normas vigentes e pertinentes;
- 14.27. **A instalação dos equipamentos é de inteira responsabilidade da empresa Contratada, bem como o fornecimento de todos os materiais e insumos necessários para instalação dos objetos;**
- 14.28. Caso seja necessária adequação da infraestrutura para instalação dos equipamentos, a empresa após assinatura do Contrato, deverá enviar os projetos elétricos, de climatização/exaustão e hidráulica para adequação do local pela CONTRATANTE, **quando aplicável.**
- 14.29. Deverá disponibilizar todos os equipamentos com data de fabricação e garantia, e serão avaliados pelos responsáveis técnicos da Unidade Solicitante.
- 14.30. Fornecer apenas produtos com Registro na ANVISA ou apresentar dispensa de registro.
- 14.31. Quando da assinatura do contrato, no caso do Fornecedor distribuidor, deverá apresentar carta de credenciamento emitida pela empresa fabricante, com firma reconhecida para todos os itens comercializados e cotados na proposta comercial.
- 14.32. Assumir a responsabilidade perante os terceiros, quanto à ineficácia do produto e danos que possa causar por qualquer vício do produto, devendo este ser sanado por conta da CONTRATADA.
- 14.33. Guardar sigilo sobre todas as informações obtidas, trocadas entre as partes ou por elas produzidas, visto ser de caráter estritamente confidencial e não poderão ser revelados, divulgados ou cedidos a terceiros, integral ou parcialmente, sem prévia autorização da Contratante.

## 15. LOCAL E DATA

Brasília/DF, 21 de Julho de 2023.

## 16. ANEXO I DO ELEMENTO TÉCNICO – ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS DO OBJETO

ITEM	CÓDIGO SIGEM	EQUIPAMENTO	DESCRIÇÃO	QUANTIDADE
1	2174	<b>Mesa Cirúrgica Elétrica</b>	<p>Mesa cirúrgica elétrica ou eletro-hidráulica, com tampo radiotransparente, permitindo a utilização de arco cirúrgico em C (escopia) e possibilitando seu uso em cirurgia geral e procedimentos de alta complexidade;</p> <p>Coluna e bases fabricadas em aço inoxidável eletropolido ou material superior, com tratamento anti-corrosão, resistente a agentes de limpeza, podendo ser revestida em polímero ABS reforçado, aço inoxidável AISI 304 ou material superior, equipamento construído em material anti-corrosivo;</p> <p>Possuir capacidade de carga segura do paciente acima de 320 Kg;</p> <p>Permitir capacidade de carga máxima dinâmica (mesa em articulação considerando</p>	04

movimentações angulares/inclinadas) de no mínimo 227Kg ou superior;

Movimentações acionadas por controle remoto (cabo mínimo 2 m de comprimento ou superior) e no painel de controle na coluna da mesa.

Deve possuir movimentação lateral esquerda, lateral direita, alinhamento horizontal, trendeleburg e trendeleburg reverso (ou anti-trendeleburg), abaixamento ou elevação de dorso, flex e reflex, subida e descida de cada segmento de perna (movimentação elétrica das perneiras);

Deve possuir comando elétrico na base da mesa movimentação vertical da coluna da mesa (permitindo ajuste de altura para altura menor ou maior);

Possuir sistema de segurança, tipo fim de curso ou similar; proteção contra colisão considerando a mesa ligada;

Possuir tampo articulável com, no mínimo, as seguintes partes acolchoadas e independentes: cabeceira, dorso, complemento do dorso ou renal, assento, placas de apoio para pernas bipartidas;

Possuir base integrada com quatro rodas/rodízios duplos para movimentação em 360º do equipamento; sistema de freios motorizados com comando através de controle remoto e painel de controle da mesa, impedindo movimentos lineares e rotacionais dos rodízios no acionamento dos freios; acionamento de freios e destravamento de freios;

Possuir engate rápido e possibilidade de ajuste para a cabeceira e placas de apoio para as pernas;

Possuir trilhos/réguas laterais feitos em aço inoxidável (material anti-corrosão), em ambos os lados para colocação de acessórios e que não obstruam a área de imagem;

Comprimento do tampo da mesa cirúrgica de no mínimo 2050 mm sem considerar as extensões;

Largura do tampo da mesa a partir de 530 mm (sem considerar os trilhos laterais);

Possuir movimentação de altura de tampo (sem considerar o acolchoamento), possibilitando uma faixa de ajuste entre 640 mm e 1.074 mm relação ao solo, podendo atingir uma altura mínima de ajuste menor que o valor de 640 mm, bem como uma altura máxima maior que 1074 mm, sem prejuízo da faixa requerida/solicitada;

Possuir movimentação de deslocamento longitudinal motorizado do tampo para ambos os lados, em relação à base do equipamento, com no mínimo de 340 mm de deslocamento ou superior possibilitando boa área radiolúcida para cirurgias, sem considerar a extensão adicional da placa do assento; possuir controle de velocidade da mesa;

Sistema de movimento da mesa, possibilitando o deslocamento do paciente na ala cirúrgica;  
Possuir sistema anti-tombamento;

Possuir a movimentação de inclinação frontal do tampo (trendelenburg/anti-trendelenburg), em relação ao eixo horizontal, com faixa de ajuste de no mínimo 25° para cima e 25° para baixo, ou faixa maior de ajuste nesta característica;

Possuir a movimentação de inclinação lateral do tampo, em relação ao eixo horizontal, com faixa de ajuste no mínimo entre 20° para esquerda e 20° para direita, podendo atingir uma faixa maior;

Possuir movimentação do dorso do tampo, em relação ao eixo horizontal, com faixa de ajuste no mínimo entre 75° para cima e 40° para baixo;

Possuir movimentação de flexão abdominal, relativo ao ângulo superior entre dorso e assento, com faixa de ajuste no mínimo da posição horizontal (180°) até 110° entre dorso e assento;

Possuir a movimentação de flexão lombar, relativo ao ângulo superior entre dorso e assento, com faixa de ajuste no mínimo da posição horizontal (180°) até 220° entre dorso e assento;

Placa para pernas bipartidas de pelo menos 30°/-90°;

Possuir sistema de autonomia de energia com bateria interno recarregável de tecnologia sem efeito memória e carregamento acoplada ao equipamento;

Possuir indicação para equipamento ligado em rede elétrica ou bateria; possuir indicação para bateria com carga baixa;

Possuir grau de proteção pelo IPX4 4 (IEC 60601-1);

**Cada mesa deve acompanhar os seguintes acessórios:**

01(um) controle remoto com fio;

01(um) tampo completo composto por cabeceira (com inclinação ajustável para cima e para baixo), dorso, assento e par de placas de apoio para as pernas bipartidas (separáveis e articuladas, permitindo movimentação elétrica das perneiras);

01(um) conjunto de colchonetes para toda extensão do tampo, com espessura de no mínimo 60 mm com espuma de PU de alta densidade ou similar, revestimento resistente em poliuretano ou similar, antiestático, isento de látex;

Cinto para fixação do paciente tipo engate rápido para auxiliar na fixação da região do quadril e/ou coxas para estabilização do corpo;

Cinto de apoio para os braços com fixação tipo engate rápido;

Placa de extensão dorsal com colchão, tipo engate rápido, mesma espessura dos demais colchonetes, fixação na mesa tipo engate rápido;

Placa de apoio para cabeça com colchão de mesma espessura dos demais colchonetes, fixação na mesa tipo engate rápido;

Placa de apoio para os braços com colchão de mesma espessura dos demais colchonetes, fixação na mesa tipo engate rápido;

01(um) par de conjunto de apoio suspenso para as pernas;

01(um) par de suportes de ombro, ajustáveis conforme o peso;

01(um) par de porta-coxas;

01(um) par de munhequeiras

01(um) arco de narcose em aço inoxidável (anestesia);

01(um) par de presilhas de ajuste radial

01(um) par de suportes laterais;

01(um) par de suporte para renal;

01 (um) Suporte de soro com fixador na lateral da mesa.

**Gel posicionador para a cabeça e pescoço, para adulto;** em material polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;

**Gel posicionador para a cabeça e pescoço, infantil;** em material

polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;

**Gel posicionador poio para peito e corpo, para adulto;** em material polímero,

radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;

**Gel posicionador poio para peito e corpo, infantil;** em material

polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;

**Gel posicionador poio para ombros e corpo, para adulto;** em material

polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;

**Gel posicionador poio para ombros e corpo, infantil;** em material

polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;

**01 par de gel posicionador em polímero - apoio para pés e calcanhar;** em material

polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;

**Gel posicionador tipo lençol,** cobrindo todo o tampo mesa cirúrgica; em material polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;

Todos os géis posicionadores precisam possuir alturas proporcionais para que quando posicionados no paciente, sejam confortáveis;

02(dois) carros de armazenamento para os acessórios que estão sendo adquiridos.

**Para utilização com especialidade ginecologia/urologia:**

01(um) par de bota mecânica para vídeocirurgia;

01(um) par de perneira pneumática para vídeocirurgia para pacientes obesos;

01(uma) bandeja coletora de resíduos e fluidos com fixador ; extensor pélvico e posicionador pélvico para proctologia para pacientes de 320Kg ou mais;

01(um) adaptador para crânio universal (estribo de união);

01(um) posicionador para cirurgias de coluna, tipo ponte de Wilson radiotransparente com fixador na mesa que suporte paciente de 320 kg ou mais;

01 (um) Tripartido de ombros e suporte cabeça: conjunto capacete revestido internamente para conforto do paciente, radiotransparente, com tipóia e manípulos de suporte e fixação; para cirurgias neurológicas cerebrais, região dos ombros e articulações, compatíveis com pacientes de 320Kg ou mais;

01 (um) Suporte de crânio (tipo mayfield ou ferradura) completo;

01(um) conjunto de extensão ortopédica completo para membros inferiores e membros superiores;

01(uma) unidade móvel coletora de resíduos e fluidos de cirurgia;

O equipamento e todos os acessórios, assim como o carro de armazenamento deverão ser originais do fabricante;

Todos os acessórios deverão ser compatíveis entre as mesas, possibilitando trocas conforme a necessidade;

Todos os colchonetes/almofadas solicitados não devem possuir velcro (mas outro tipo de fixação -sistema de trava), deverão ser isentos de látex, impermeáveis e não irritante/alérgico, devendo permitir sua descontaminação/desinfecção mecanicamente, sem danos ao material;

A empresa deverá fornecer o produto de limpeza compatível para desinfecção das partes da mesa em quantidade necessária para um período de 06 meses de utilização, de forma a não perder a garantia da mesma pela falta do produto ou utilização de produto inadequado;

			<p>Todos os produtos e acessórios fornecidos deverão ser novos, originais ou homologados pelo fabricante;</p> <p>Fornecimento de todos os cabos, conectores, acessórios e demais itens necessários para o funcionamento do conjunto ofertado. Cabo de alimentação com plugue padrão novo conforme ABNT NBR 14136:2002;</p> <p>Tensão de alimentação: 220V – 60Hz ou automática;</p> <p>Sistema de emergência com acionamento automático, para casos de falta de energia.</p> <p>Certificados NBR IEC 60601-1, NBR IEC 60601-1-2 e NBR IEC 60601-2-46.</p>	
2	11748	<b>Microscópio Cirúrgico Oftalmológico</b>	<p>Microscópio oftalmológico cirúrgico com alta capacidade de ampliação e iluminação, utilizado para todo tipo de cirúrgica oftalmológica (segmento anterior e posterior), bem como para o diagnóstico de doenças nos olhos.</p> <p>O microscópio cirúrgico com cabeça ótica deve possuir mobilidade com ajuste micrométrico da inclinação, movimento horizontal e de inclinação, micro focalização motorizada acionada por pedal, binóculo inclinável de 0 a 90 graus, com regulagem da distância interpupilar, estativa de chão tipo estrela com rodízios e freios e campo iluminado com controle de iluminação e com tubo invertido.</p> <p>Composição: base com rodas, colunas, unidade de controle, braços, cabeça ótica e pedal, com peças de metal, plásticos, borracha e alumínio.</p> <p>Braço flexível com ângulo de rotação de pelo menos 290º</p> <p>Braço de suporte com ângulo de rotação de 360º;</p> <p>Distância focal da objetiva com F= 200 mm e 175mm e 225mm com anel de retenção</p> <p>Duas oculares com ampliação que atenda no mínimo o range de 3,4x-20,6x com objetiva de f =200mm e oculares de grande angular ajustável com possibilidade de aumento de pelo menos</p>	01

12,5X para diferenciar a anisometropia e ser adaptável à retículos micrométricos;

Carona binocular para segundo observador, divisor de luz, ocular secundária, binóculo inclinado e oculares de 12,5x com acoplamento magnético;

Fator de ampliação  $\gamma$  de 0,4 a 2,4 vezes (fatores de magnificação) através de sistema de zoom motorizado com taxa de zoom 1:6 ativado por pedal multifunção ou manual;

Apresentar função de inversão de imagem integrada;

Tubo giratório de 180°, f =170mm;

Tubo inclinado, f=170mm;

Unidade de controle simples e versátil com ajuste todas as funções do microscópio através da tela *touchscreen* com possibilidade de salvar até 30 diferentes usuários ) para controle das funções do motor e da intensidade da luz.

Fácil acesso de visualização das configurações em qualquer posição que estiver o microscópio.

Apresentar seleção de menu para configuração específica para o usuário.

Oferecer recurso de autodiagnóstico eletrônico embutido e suporte ao usuário.

Teclas independentes do software e indicador de iluminação

Dados exibidos por meio de Monitor de pelo menos 22 polegadas de LCD ou LED

Disponer de kit de objetivas apocromáticas nas seguintes apresentações: objetiva apocromática de 55 mm com foco de 175 mm; objetiva apocromática de 55mm com foco de 250mm, objetiva apocromática de 55mm com foco de



350mm e objetiva apocromática com foco de 400mm.

Sistema de Iluminação duplo com temperatura de cor acima de 5.500k, com luz branca de intensidade de luz ajustável até 180.000 lux,

Kit para sistema de vídeo com divisor de luz que permite a utilização de dois sistemas de documentação;

Adaptador com ajuste de foco (focalização) e enquadramento em pelo menos 50mm

Prover de câmera de vídeo de pelo menos 1/3 polegada CCD e resolução de 480 linhas e permitir integração com DICOM;

Cambiador rápido de lâmpadas;

Disponer de objetiva acromática com óptica de iluminação zero grau com anel esterilizável, divisor de raios e cilindro com pelo menos 5 (cinco) posições de aumento;

Distância inter pupilar que atenda no mínimo a faixa: entre 42-75 mm;

Ajustes de dioptrias: +/- 15 mm de velocidade aproximada de 2.0 mm/seg. e controle no pedal;

Gerador de luz fria embutido no braço com lâmpada de reserva, permitindo troca imediata durante o procedimento;

Fonte de luz com lâmpada halógena ou combinada com LED;

Filtros anti-UV, anti-calor, azul cobalto, GG475 para proteger retina e simulador de lâmpada halógena;

Filtro para luz fluorescente;

Posicionador sistema X-Y compacto acionado por pedal multifunção;

Seleção automática de tensão de 100 a 240 V - 60 Hz

Deverá acompanhar pelo menos os seguintes acessórios:

02 (dois) jogos de manípulo de posicionamento esterilizáveis;

02 (duas) capas plásticas de proteção esterilizável;

01 (uma) estativa de chão tipo estrela Revestido com pintura antimicrobiana, com rodízios e freios;

05 (cinco) lâmpadas halógenas (quando aplicáveis);

01 (um) estabilizador de tensão elétrica compatível com o equipamento.

**17. ANEXO II DO ELEMENTO TÉCNICO – COMPROVAÇÃO DA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - ITEM 1 - MESA CIRÚRGICA ELÉTRICA**

Item	O equipamento dever ter as seguintes características mínimas:	Página do Manual do Equipamento Registrado na ANVISA e/ou Relatório Técnico entregue na ANVISA que comprova o atendimento do requisito
1	<p align="center"><b><u>MESA CIRÚRGICA:</u></b></p> <p>Características de Utilização: Indicado para cirurgia geral e procedimentos de média alta complexidade, cirurgias gerais, oncológicas, vasculares, coronarianas, ginecológicas/urológicas e neurológicas.</p>	
2	<p>Mesa cirúrgica elétrica ou eletro-hidráulica, com tampo radiotransparente em material fibra de carbono, permitindo a utilização de arco cirúrgico em C (escopia) e possibilitando seu uso em cirurgia geral e procedimentos de média e alta complexidade;</p>	
3	<p>Coluna e bases fabricadas em aço inoxidável eletropolido ou material superior, com tratamento anti-corrosão, resistente a agentes de limpeza, podendo ser revestida em polímero ABS reforçado, aço inoxidável AISI 304 ou material superior, equipamento construído em material anti-corrosivo;</p>	
4	<p>Possuir capacidade de carga segura do paciente acima de 320 Kg; capacidade de carga máxima dinâmica (mesa em articulação considerando movimentações angulares/inclinadas) de no mínimo 227Kg ou superior;</p>	
5	<p>Movimentações acionadas por controle remoto (cabo mínimo 2 m de comprimento ou superior) e no painel de controle na coluna da mesa. Deve possuir movimentação lateral esquerda, lateral direita, alinhamento horizontal, trendeleburg e trendeleburg reverso (ou anti-trendeleburg), abaixamento ou elevação de dorso, flex e reflex, subida e descida de cada segmento de perna (movimentação elétrica das pernas); deve possuir comando elétrico na base da mesa movimentação vertical da coluna da mesa (permitindo ajuste de altura para altura menor ou maior);</p>	

6	Possuir sistema de segurança, tipo fim de curso ou similar; proteção contra colisão considerando a mesa ligada;	
7	Possuir tampo articulável com, no mínimo, as seguintes partes acolchoadas e independentes: cabeceira, dorso, complemento do dorso ou renal, assento, placas de apoio para pernas bipartidas;	
8	Possuir base integrada com quatro rodas/rodízios duplos para movimentação em 360º do equipamento; sistema de freios motorizados com comando através de controle remoto e painel de controle da mesa, impedindo movimentos lineares e rotacionais dos rodízios no acionamento dos freios; acionamento de freios e destravamento de freios;	
9	Possuir engate rápido para a cabeceira e placas de apoio para as pernas;	
10	Possuir trilhos/réguas laterais feitos em aço inoxidável (material anti-corrosão), em ambos os lados para colocação de acessórios e que não obstruam a área de imagem;	
11	Comprimento do tampo da mesa cirúrgica de no mínimo 2050 mm sem considerar as extensões; Largura do tampo da mesa a partir de 530 mm (sem considerar os trilhos laterais);	
12	Possuir engate rápido e possibilidade de ajuste para a cabeceira e placas de apoio para as pernas;	
13	Possuir movimentação de altura de tampo (sem considerar o acolchoamento), possibilitando uma faixa de ajuste entre 640 mm e 1.074 mm relação ao solo, podendo atingir uma altura mínima de ajuste menor que o valor de 640 mm, bem como uma altura máxima maior que 1074 mm, sem prejuízo da faixa requerida/solicitada;	
14	Possuir movimentação de deslocamento longitudinal motorizado do tampo para ambos os lados, em relação à base do equipamento, com no mínimo de 340 mm de deslocamento ou superior possibilitando boa área radiolúcida para cirurgias, sem considerar a extensão adicional da placa do assento; possuir controle de velocidade da mesa;	
15	Possuir sistema de movimento da mesa, possibilitando o deslocamento do paciente na ala cirúrgica; Possuir sistema anti-tombamento;	
16	Possuir a movimentação de inclinação frontal do tampo (trendelenburg/anti-trendelenburg), em relação ao eixo horizontal, com faixa de ajuste de no mínimo 25º para cima e 25º para baixo, ou faixa maior de ajuste nesta característica; Possuir a movimentação de inclinação lateral do tampo, em relação ao eixo horizontal, com faixa de ajuste no mínimo entre 20º para esquerda e 20º para direita, podendo atingir uma faixa maior;	

	<p>Possuir movimentação do dorso do tampo, em relação ao eixo horizontal, com faixa de ajuste no mínimo entre 75° para cima e 40° para baixo;</p> <p>Possuir movimentação de flexão abdominal, relativo ao ângulo superior entre dorso e assento, com faixa de ajuste no mínimo da posição horizontal (180°) até 110° entre dorso e assento;</p> <p>Possuir a movimentação de flexão lombar, relativo ao ângulo superior entre dorso e assento, com faixa de ajuste no mínimo da posição horizontal (180°) até 220° entre dorso e assento;</p> <p>Placa para pernas bipartidas de pelo menos 30°/-90°;</p>	
17	<p>Possuir sistema de autonomia de energia com bateria interno recarregável de tecnologia sem efeito memória e carregamento acoplada ao equipamento; possuir indicação para equipamento ligado em rede elétrica ou bateria; possuir indicação para bateria com carga baixa;</p>	
18	<p>Possuir grau de proteção pelo IPX4 4 (IEC 60601-1);</p>	
19	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Acessórios para cada unidade de mesa cirúrgica: <ul style="list-style-type: none"> <li>○ 01 controle remoto com fio;</li> <li>○ 01 tampo completo composto por cabeceira (com inclinação ajustável para cima e para baixo), dorso, assento e par de placas de apoio para as pernas bipartidas (separáveis e articuladas, permitindo movimentação elétrica das pernas);</li> <li>○ 01 conjunto de colchonetes para toda extensão do tampo, com espessura de no mínimo 60 mm com espuma de PU de alta densidade ou similar, revestimento resistente em poliuretano ou similar, antiestático, isento de látex;</li> <li>○ Cinto para fixação do paciente tipo engate rápido para auxiliar na fixação da região do quadril e/ou coxas para estabilização do corpo;</li> <li>○ Cinto de apoio para os braços com fixação tipo engate rápido;</li> <li>○ Placa de extensão dorsal com colchão, tipo engate rápido, mesma espessura dos demais colchonetes, fixação na mesa tipo engate rápido;</li> <li>○ Placa de apoio para cabeça com colchão de mesma espessura dos demais colchonetes, fixação na mesa tipo engate rápido;</li> <li>○ Placa de apoio para os braços com colchão de mesma espessura dos demais colchonetes, fixação na mesa tipo engate rápido;</li> <li>○ 01(um) par de conjunto de apoio suspenso para as pernas;</li> </ul> </li> </ul>	

- 01(um) par de suportes de ombro, ajustáveis conforme o peso;
- 01(um) par de porta-coxas;
- 01(um) par de munhequeiras
- 01(um) arco de narcose em aço inoxidável (anestesia);
- 01(um) par de presilhas de ajuste radial
- 01(um) par de suportes laterais;
- 01(um) par de suporte para renal;
- 01 (um) Suporte de soro com fixador na lateral da mesa.
- **Gel posicionador para a cabeça e pescoço, para adulto;** em material polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;
- **Gel posicionador para a cabeça e pescoço, infantil;** em material polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;
- **Gel posicionador poio para peito e corpo, para adulto;** em material polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;
- **Gel posicionador poio para peito e corpo, infantil;** em material polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;
- **Gel posicionador poio para ombros e corpo, para adulto;** em material polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;
- **Gel posicionador poio para ombros e corpo, infantil;** em material polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;
- **01 par de gel posicionador em polímero - apoio para pés e calcanhar;** em material polímero, radiotransparente, não condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;
- Gel posicionador tipo lençol, cobrindo todo o tampo mesa cirúrgica; em material polímero, radiotransparente, não

	<p>condutivo, antiestático e látex free, material biocompatível de acordo com a norma técnica ABNT NBR ISO 10993-1 – Avaliação e ensaio dentro de um processo de gerenciamento de risco;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Todos os géis posicionadores precisam possuir alturas proporcionais para que quando posicionados no paciente, sejam confortáveis;</li> <li>○ 02 (dois) carros de armazenamento para os acessórios que estão sendo adquiridos.</li> </ul>	
20	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Para utilização com especialidade ginecologia/urologia:</li> <li>• 01(um) par de bota mecânica para vídeocirurgia;</li> <li>• 01(um) par de perneira pneumática para vídeocirurgia para pacientes obesos; bandeja coletora de resíduos e fluidos com fixador ; extensor pélvico e posicionador pélvico para proctologia para pacientes de 320Kg ou mais;</li> <li>• 01(um) adaptador para crânio universal (estribo de união);</li> <li>• 01(um) posicionador para cirurgias de coluna, tipo ponte de Wilson radiotransparente com fixador na mesa que suporte paciente de 320 kg ou mais;</li> <li>• 01 (um)Tripartido de ombros e suporte cabeça: conjunto capacete revestido internamente para conforto do paciente, radiotransparente, com tipóia e manípulos de suporte e fixação; para cirurgias neurológicas cerebrais, região dos ombros e articulações, compatíveis com pacientes de 320Kg ou mais;</li> <li>• 01(um)Suporte de crânio (tipo mayfield ou ferradura) completo;</li> <li>• 01(um) conjunto de extensão ortopédica completo para membros inferiores e membros superiores;</li> <li>• 01(um) unidade móvel coletora de resíduos e fluidos de cirurgia;</li> </ul>	
21	<p>O equipamento e todos os acessórios, assim como o carro de armazenamento deverão ser originais do fabricante; todos os acessórios deverão ser compatíveis entre as mesas, possibilitando trocas conforme a necessidade</p>	
22	<p>Todos os colchonetes/almofadas solicitados não devem possuir velcro (mas outro tipo de fixação -sistema de trava), deverão ser isentos de látex, impermeáveis e não irritante/alérgico, devendo permitir sua descontaminação/desinfecção mecanicamente, sem danos ao material;</p>	
23	<p>A empresa deverá fornecer o produto de limpeza compatível para desinfecção das partes da mesa em quantidade necessária para um período de 06 meses de utilização, de forma a não perder a garantia da mesma pela falta do produto ou utilização de produto inadequado;</p>	

24	Todos os produtos e acessórios fornecidos deverão ser novos, originais ou homologados pelo fabricante;	
25	Fornecimento de todos os cabos, conectores, acessórios e demais itens necessários para o funcionamento do conjunto ofertado. Cabo de alimentação com plugue padrão novo conforme ABNT NBR 14136:2002;	
26	Tensão de alimentação: 220V – 60Hz ou automática;	
27	Sistema de emergência com acionamento automático, para casos de falta de energia.	
28	Certificados NBR IEC 60601-1, NBR IEC 60601-1-2 e NBR IEC 60601-2-46	

**18. ANEXO II DO ELEMENTO TÉCNICO – COMPROVAÇÃO DA ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA - ITEM 2 - MICROSCÓPIO CIRÚRGICO OFTALMOLÓGICO**

Item	O equipamento deve ter as seguintes características mínimas:	Página do Manual do Equipamento Registrado na ANVISA e/ou Relatório Técnico entregue na ANVISA que comprova o atendimento do requisito
1	Microscópio oftalmológico cirúrgico com alta capacidade de ampliação e iluminação, utilizado para todo tipo de cirúrgica oftalmológica (segmento anterior e posterior), bem como para o diagnóstico de doenças nos olhos.	
2	O microscópio cirúrgico com cabeça ótica deve possuir mobilidade com ajuste micrométrico da inclinação, movimento horizontal e de inclinação, micro focalização motorizada acionada por pedal, binóculo inclinável de 0 a 90 graus, com regulagem da distância interpupilar, estativa de chão tipo estrela com rodízios e freios e campo iluminado com controle de iluminação e com tubo invertido.	
3	Composição: base com rodas, colunas, unidade de controle, braços, cabeça ótica e pedal, com peças de metal, plásticos, borracha e alumínio.	
4	Braço flexível com ângulo de rotação de pelo menos 290º	
5	Braço de suporte com ângulo de rotação de 360º;	
6	Distância focal da objetiva com F= 200 mm e 175mm e 225mm com anel de retenção	
7	Duas oculares com ampliação que atenda no mínimo o range de 3,4x-20,6x com objetiva de f =200mm e oculares de grande angular ajustável com possibilidade de aumento de pelo menos 12,5X para diferenciar a anisometropia e ser adaptável à retículos micrométricos;	

8	Carona binocular para segundo observador, divisor de luz, ocular secundária, binóculo inclinado e oculares de 12,5x com acoplamento magnético;	
9	Fator de ampliação $\gamma$ de 0,4 a 2,4 vezes (fatores de magnificação) através de sistema de zoom motorizado com taxa de zoom 1:6 ativado por pedal multifunção ou manual;	
10	Apresentar função de inversão de imagem integrada	
11	Tubo giratório de 180°, f =170mm;	
12	Tubo inclinado, f=170mm;	
13	Unidade de controle simples e versátil com ajuste todas as funções do microscópio através da tela <i>touchscreen</i> com possibilidade de salvar até 30 diferentes usuários ) para controle das funções do motor e da intensidade da luz.	
14	Fácil acesso de visualização das configurações em qualquer posição que estiver o microscópio.	
15	Apresentar seleção de menu para configuração específica para o usuário.	
16	Oferecer recurso de autodiagnóstico eletrônico embutido e suporte ao usuário.	
17	Teclas independentes do software e indicador de iluminação	
18	Dados exibidos por meio de Monitor de pelo menos 22 polegadas de LCD ou LED	
19	Disponer de kit de objetivas apocromática nas seguintes apresentações: objetiva apocromática de 55 mm com foco de 175 mm; objetiva apocromática de 55mm com foco de 250mm, objetiva apocromática de 55mm com foco de 350mm e objetiva apocromática com foco de 400mm.	
20	Sistema de Iluminação duplo com temperatura de cor acima de 5.500k, com luz branca de intensidade de luz ajustável até 180.000 lux;	
21	Kit para sistema de vídeo com divisor de luz que permite a utilização de dois sistemas de documentação;	
22	Adaptador com ajuste de foco(focalização) e enquadramento em pelo menos 50mm;	
23	Prover de câmera de vídeo de pelo menos 1/3 polegada CCD e resolução de 480 linhas e permitir integração com DICOM;	
24	Cambiador rápido de lâmpadas;	



25	Dispor de objetiva acromática com óptica de iluminação zero grau com anel esterilizável, divisor de raios e cilindro com pelo menos 5 (cinco) posições de aumento;	
26	Distância inter pupilar que atenda no mínimo a faixa: entre 42-75 mm;	
27	Ajustes de dioptrias: +/- 15 mm de velocidade aproximada de 2.0 mm/seg. e controle no pedal;	
28	Gerador de luz fria embutido no braço com lâmpada de reserva, permitindo troca imediata durante o procedimento;	
29	Fonte de luz com lâmpada halógena ou combinada com LED;	
30	Filtros anti-UV, anti-calor, azul cobalto, GG475 para proteger retina e simulador de lâmpada halógena;	
31	Filtro para luz fluorescente;	
32	Posicionador sistema X-Y compacto acionado por pedal multifunção;	
33	Seleção automática de tensão de 100 a 240 V - 60 Hz	
34	Deverá acompanhar pelo menos os seguintes acessórios: 02 (dois) jogos de manípulo de posicionamento esterilizáveis; 02 (duas) capas plásticas de proteção esterilizável; 01 (uma) estativa de chão tipo estrela Revestido com pintura antimicrobiana, com rodízios e freios; 05 (cinco) lâmpadas halógenas (quando aplicáveis); 01 (um) estabilizador de tensão elétrica compatível com o equipamento.	

19. **ANEXO III DO ELEMENTO TÉCNICO INDICAÇÃO DO FISCAL DO CONTRATO, E SEU RESPECTIVO SUBSTITUTO**

As informações relacionadas aos responsáveis pela elaboração e aprovação do Elemento Técnico, ao fiscal do contrato e substituto não deverão ser publicadas na fase de cotação e seleção de fornecedores.

**ANEXO II AO EDITAL 359/2023 - MODELO DE PROPOSTA COMERCIAL**

**TIMBRE DA EMPRESA**  
**NOME COMPLETO DA EMPRESA**  
**CNPJ Nº**

Ao Instituto de Gestão Estratégica de Saúde do Distrito Federal - IGESDF

A Empresa XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX, inscrita sob CNPJ nº XX.XXX.XXXX/XXXX-XX, por meio do seu representante legal o Sr(a): NOME COMPLETO, CPF nº XXXXXXXXXXX-X, RG nº XXXXXXXX SSP/\_\_\_, apresenta proposta formal, conforme exigências e especificações técnicas contida no Edital do Chamamento nº XX/2023 - IGESDF/UCAD/SUCAD/GCOMP/NCOIN e seus anexos.

ITEM	DESCRIÇÃO DO OBJETO	QTD	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
XX	XXX	XX	XXX	XXX
VALOR TOTAL				

Validade da proposta: mínimo de 90 dias

Prazo de Pagamento: Conforme estipulado no Edital

Prazo de entrega: Conforme estipulado no Edital/Elemento Técnico

DADOS DA EMPRESA:

RAZÃO SOCIAL:XXXXXX

CNPJ: XXXXXX

ENDEREÇO: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX, BAIRRO:XXXXXXXXXXXX, CIDADE: XXXXXXXXXXXXXXX, CEP: XXXXXXXX.

DADOS BANCÁRIOS:

BANCO: XXXXXXXXXXXX AGENCIA: XXXXXXXXXXXXX CONTA CORRENTE:XXXXXXXXXXXXX

DADOS DO REPRESENTANTE LEGAL (se for o caso):

NOME: XXXXXX CPF: ENDEREÇO: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX, BAIRRO:XXXXXXXXXXXX, CIDADE: XXXXXXXXXXXXXXX, CEP: XXXXXXXX.

Brasília/DF \_\_\_ de \_\_\_\_\_ de 2022. \_\_\_\_\_

NOME DO REPRESENTANTE LEGAL

CPF

NOME DA EMPRESA

Obs.: a proposta comercial deverá estar assinada pelo representante legal de forma manual ou digitalmente (por token).

**ANEXO III AO EDITAL 359/2023 - MODELO DE DECLARAÇÃO DE NÃO VÍNCULO**

TIMBRE DA EMPRESA  
NOME COMPLETO DA EMPRESA  
CNPJ Nº

Ao Instituto de Gestão Estratégica de Saúde do Distrito Federal - IGESDF

Ref.: Edital do Chamamento nº XXX/202X - IGESDF/UCAD/SUCAD/GCOMP/NCOIN e seus anexos.

**Objeto:** xxxxxxxxxxxxxxxx

A Empresa xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx, inscrita sob CNPJ nº XX.XXX.XXXX/XXXX-XX, por meio do seu representante legal o Sr(a): \_\_\_\_\_, CPF nº xxxxxxxxxxxx-X, RG nº xxxxxxxx SSP/XX, declara, para os fins de cumprimento ao disposto no item 4 DAS CONDIÇÕES PARA PARTICIPAÇÃO do Edital, que em seu quadro de funcionários não há empregados e/ ou sócios que se enquadram nas vedações previstas nas referidas condições para participação.

Brasília/DF \_\_\_ de \_\_\_\_\_ de 202X.

NOME DO REPRESENTANTE LEGAL  
CPF  
NOME DA EMPRESA

Obs.: a declaração deverá estar assinada pelo representante legal de forma manual ou digitalmente (por token).

#### ANEXO IV AO EDITAL 359/2023 - MODELO DE DECLARAÇÃO DE PREÇO

TIMBRE DA EMPRESA  
NOME COMPLETO DA EMPRESA  
CNPJ Nº

Ao Instituto de Gestão Estratégica de Saúde do Distrito Federal - IGESDF

A empresa \_\_\_\_\_, CNPJ nº \_\_\_\_\_, endereço completo: \_\_\_\_\_, informa que não poderá encaminhar cópias de 03 (três) notas fiscais emitidas a no máximo 90 (noventa) dias ou contratos vigentes com outras empresas pelo seguinte motivo: **detalhar os motivos pelos quais a empresa não pode apresentar notas fiscais**. Diante disso, declaramos sob as penas do Art. 299 do Código Penal que os preços praticados junto ao INSTITUTO DE GESTÃO ESTRATÉGICA DE SAÚDE DO DISTRITO FEDERAL (IGESDF) - CNPJ:

28.481.233/0001-7, são os praticados com outros contratantes e os de mercado, não havendo majoração.

Brasília/DF \_\_\_ de \_\_\_\_\_ de 202X.

NOME DO REPRESENTANTE LEGAL

CPF

NOME DA EMPRESA

Obs.: a declaração deverá estar assinada pelo representante legal de forma manual ou digitalmente (por token).



Documento assinado eletronicamente por **KATIA LUCIA BARROS - Matr.0001583-9, Chefe de Núcleo - Corporativo(a)**, em 15/08/2023, às 15:29, conforme art. 6º do Decreto nº 36.756, de 16 de setembro de 2015, publicado no Diário Oficial do Distrito Federal nº 180, quinta-feira, 17 de setembro de 2015.



Documento assinado eletronicamente por **NEOSNARDO BARBOSA NUNES JÚNIOR - Matr.0000871-9, Especialista em Compras e Contratos**, em 15/08/2023, às 16:29, conforme art. 6º do Decreto nº 36.756, de 16 de setembro de 2015, publicado no Diário Oficial do Distrito Federal nº 180, quinta-feira, 17 de setembro de 2015.



Documento assinado eletronicamente por **IARA BASTOS CAVALCANTE - Matr.0001512-0, Gerente Geral - Corporativo(a)**, em 16/08/2023, às 10:36, conforme art. 6º do Decreto nº 36.756, de 16 de setembro de 2015, publicado no Diário Oficial do Distrito Federal nº 180, quinta-feira, 17 de setembro de 2015.



A autenticidade do documento pode ser conferida no site:  
[http://sei.df.gov.br/sei/controlador\\_externo.php?acao=documento\\_conferir&id\\_orgao\\_acesso\\_externo=0](http://sei.df.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0&verificador=119973103)  
verificador= **119973103** código CRC= **E727FFE5**.

"Brasília - Patrimônio Cultural da Humanidade"  
SMHS - Área Especial - Quadra 101 - Brasília - DF - Bairro asa sul - CEP 70335900 - DF  
35508900